

# Multimin Solution for Injection for Cattle

Autorizado

- Zinc oxide
- Copper(II) carbonate
- Sodium selenite
- Manganese carbonate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Multimin Solution for Injection for Cattle  
MULTIMIN, injekcinis tirpalas galvijams

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

74.68 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

26.09 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.95 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

20.92 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via subcutânea:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 0 hora

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA12CX99

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Lituânia

---

### Disponibilidade:

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Warburton Technology Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

21/03/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratoires Biove

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/21/2650/001-002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/03/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0322/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia

Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia  
Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

RV2650.pdf